骨粗鬆症治療剤

処方箋医薬品(注意-医師等の 処方箋により使用すること)

貯 法:気密容器、室温保存

使用期限: 3年(外箱に記載)

ラロキシフェン塩酸塩錠60mg「日新」

Raloxifene Hydrochloride Tablets 60mg "NISSIN"

(ラロキシフェン塩酸塩水和物製剤)

承認番号	22900AMX00190000
薬価収載	2017年 6 月
販売開始	2017年6月

【禁 忌 (次の患者には投与しないこと)】

- 1. 深部静脈血栓症、肺塞栓症、網膜静脈血栓症等の静脈 血栓塞栓症のある患者又はその既往歴のある患者 [副作 用として静脈血栓塞栓症(深部静脈血栓症、肺塞栓症、 網膜静脈血栓症を含む)が報告されており、このような 患者に投与するとこれらの症状が増悪することがある。] (「重要な基本的注意」及び「副作用」の項参照)
- 2. 長期不動状態(術後回復期、長期安静期等)にある患者(「重要な基本的注意」の項参照)
- 3. 抗リン脂質抗体症候群の患者 [本症候群の患者は静脈 血栓塞栓症を起こしやすいとの報告がある。]
- 4. 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人及び授乳婦 (「妊婦、産婦、授乳婦等への投与」の項参照)
- 5. 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者

【組成・性状】

販売名	ラロキシフェン塩酸塩錠60mg「日新」			
有効成分・含量 (1錠中)	ラロキシフェン塩酸塩水和物62.12mg (ラロキシフェン塩酸塩として60mg)			
添加物	乳糖水和物、無水乳糖、ポリソルベート80、クロスポビドン、ポビドン、ステアリン酸マグネシウム、ヒプロメロース、マクロゴール400、酸化チタン、カルナウバロウ			
性状	白色楕円形のフィルムコーティング錠			
外形	長径: 12. 2mm 短径: 6. 6mm 金字 長径: 12. 2mm 短径: 6. 6mm 金字 全書 250mg 重量: 250mg 2			
本体表示	ラロキシフェン 60 日新			

【効能・効果】

閉経後骨粗鬆症

【用法・用量】

通常、ラロキシフェン塩酸塩として、1日1回60mgを経口投与する。

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- (1) 肝障害のある患者 [安全性は確立していない。]
- (2) 経口エストロゲン療法にて顕著な高トリグリセリド血症 (>500mg/dL)の既往のある患者[本剤服用により血清ト リグリセリド上昇がみられることがあるため、血清トリグ リセリド値のモニターを行うこと。]
- (3) 腎障害のある患者 [安全性は確立していない。]

2. 重要な基本的注意

(1) 本剤の服用により、静脈血栓塞栓症(深部静脈血栓症、肺塞栓症、網膜静脈血栓症を含む)があらわれることがあるので、次のような症状があらわれた場合は投与を中止すること。

また、患者に対しては、次のような症状が認められた場合には直ちに医師等に相談するよう、あらかじめ説明すること。

症状:下肢の疼痛・浮腫、突然の呼吸困難、息切れ、胸痛、急性視力障害等

(2) 静脈血栓塞栓症(深部静脈血栓症、肺塞栓症、網膜静脈 血栓症を含む)のリスクが上昇するため、長期不動状態 (術後回復期、長期安静期等)に入る3日前には本剤の服 用を中止し、完全に歩行可能になるまでは投与を再開しな いこと。

- (3) 患者のカルシウム及び/又はビタミンDの摂取量が十分でない場合は、カルシウム及び/又はビタミンDをそれぞれ補給すること。
- 3. 相互作用

併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子	
陰イオン交換樹脂 コレスチラミン	本剤の血中濃度が低下する。	本剤がコレスチラミン に吸着され、消化管内 からの吸収量が低下す ることが知られている。 その他の陰イオン交換 樹脂についても同様の 可能性が考えられる。	
クマリン系抗凝 血剤 ワルファリン	プロトロンビン時間の 減少が報告されている。 本剤による治療の開始 あるいは終了の際、プロトロンビン時間を注 意深くモニターする必 要がある。	機序不明	
アンビシリン	本剤の血中濃度が低下するおそれがある。	アンピシリンにより腸 内細菌叢が減少するこ とにより本剤の腸肝循 環が低下するためと考 えられる。	

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査 を実施していない。

- (1) 重大な副作用 (頻度不明)
 - 1) **静脈血栓塞栓症**:深部静脈血栓症、肺塞栓症、網膜静脈血栓症があらわれることがあるので、下肢の疼痛・浮腫、突然の呼吸困難、息切れ、胸痛、急性視力障害等の症状が認められた場合には投与を中止すること。
 - 2) 肝機能障害: AST(GOT)、ALT(GPT)、γ-GTP等の著しい上昇を伴う肝機能障害があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止し、適切な処置を行うこと。

(2) その他の副作用

次のような副作用が認められた場合には、必要に応じ、 投与中止等の適切な処置を行うこと。

	頻度不明			
血液	ヘモグロビン減少、ヘマトクリット減少、血小板数減少			
内分泌・ 代謝系	血清総蛋白減少、血中アルブミン減少、血清リン減少、 血中Al-P減少、血中カルシウム減少			
消化器	腹部膨満、嘔気、おくび			
肝 臓	γ - GTP上昇			
皮 膚	皮膚炎、そう痒症			
生殖器	膣分泌物、良性の子宮内腔液増加			
乳房	乳房緊満			
その他	下肢痙攣、感覚減退、末梢性浮腫、ほてり、多汗、表在 性血栓性静脈炎、体重増加			

5. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

(1) 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には投与しないこと。[妊婦に本剤を投与した場合、胎児に悪影響を及ぼすおそれがある。ウサギでは、流産及び低頻度で胎児心奇形(心室中隔欠損)が認められた。ラットでは、胎児の発達遅延及び発育異常(波状肋骨、腎盂拡張)あるいは分娩遅延又は分娩困難、出生児生存率の低下、身体発育分化の

変化、発育分化抑制や下垂体ホルモンの変化、出生児にお けるリンパ球組織の減少といった所見が認められ、また、 高用量では、分娩困難による母動物及び産児の死亡の報告 がある。]

(2) 授乳中の婦人には投与しないこと。[本剤がヒト乳汁中 へ移行するかどうかは不明である。]

6. 過量投与

徴候、症状:1回120mg以上を服用した成人で下肢痙攣、 浮動性めまいが報告されている。2歳未満の小児において 180mgまで誤って服用したとの報告がある。失調、浮動性め まい、嘔吐、発疹、下痢、振戦、潮紅、AI-P上昇が報告さ れている。

処置:特異的解毒剤は知られていない。

7. 適用上の注意

薬剤交付時:PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出し て服用するよう指導すること(PTPシートの誤飲により、硬 い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔を起こして縦隔洞 炎等の重篤な合併症を併発することが報告されている)。

8. その他の注意

- (1) 外国における骨粗鬆症治療(骨折)試験において、本剤 投与群はプラセボ群に比べ子宮内膜厚のわずかな増加を示 したとの報告がある。臨床的に意味のある子宮内膜増殖で あるとはされていないが、本剤治療中に子宮内膜の異常 (原因不明の子宮・性器出血、子宮内膜増殖等) が認めら れた場合には症状に応じて詳しい検査を行うこと。
- (2) 外国において、本剤と経口エストロゲン製剤を併用した 閉経後女性で子宮内膜厚が増加したとの報告がある。
- (3) 本剤投与により、対照群に比べ乳癌のリスクの上昇は認 められていないが、本剤治療中に乳房に原因不明の異常が 認められた場合には症状に応じて詳しい検査を行うこと。
- (4) 外国で実施された冠動脈疾患がある又はそのリスクが高 い閉経後女性を対象注とした試験において、本剤投与群に おいて脳卒中による死亡率が高かったとの報告がある。脳 卒中による死亡率はプラセボ投与群で1.5/1000人/年に対 して本剤投与群で2.2/1000人/年であった。
 - 注) 本邦における本剤の効能・効果は「閉経後骨粗鬆症」 である。
- (5) 雌ラット及びマウスにおけるがん原性試験の結果、卵巣 腫瘍の発生が認められたとの報告がある。これらの所見は 卵胞機能及び性ホルモンバランスの不均衡に起因する変化 である可能性が高いと考えられ、げっ歯類に特異的な変化 であることが知られている。長期臨床試験において、卵巣 機能が低下した閉経後女性における本剤の投与と腫瘍発生 との間に明確な関係は示唆されていない。

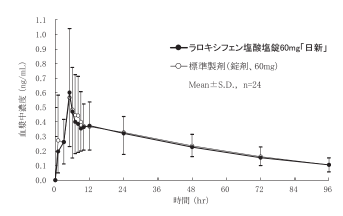
【薬物動態】

生物学的同等性試験1)

ラロキシフェン塩酸塩錠60mg「日新」と標準製剤を、クロス オーバー法によりそれぞれ1錠(ラロキシフェン塩酸塩として 60mg) 閉経後健康女性に絶食時単回経口投与して血漿中未変 化体濃度を測定し、得られた薬物動態パラメータ(AUC、 Cmax) について90%信頼区間法にて統計解析を行った結果、 log (0.80) ~log (1.25) の範囲内であり、両製剤の生物学的 同等性が確認された。

14.4 TV 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15 15								
	判定パラメータ		参考パラメータ					
	AUC ₀₋₉₆ (ng·hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax (hr)	T _{1/2} (hr)				
ラロキシフェン塩 酸塩錠60mg「日新」	22. 67 ± 7. 27	0. 67 ± 0. 42	9. 0 ± 9. 3	54. 8 ± 38. 1				
標準製剤 (錠剤、60mg)	23. 37 ± 7. 46	0. 68 ± 0. 38	7.0 ± 5.6	47. 5 ± 24. 0				

 $(Mean \pm S.D., n=24)$



血漿中濃度並びにAUC、Cmax等のパラメータは、被験者の選択、 体液の採取回数・時間等の試験条件によって異なる可能性がある。

【薬効薬理】2)

ラロキシフェンは骨組織においてはエストロゲン作動薬であ り、骨吸収抑制効果を及ぼす。骨組織の減少速度を低下させ、 部位によっては骨量が増加する。

【有効成分に関する理化学的知見】

一般名:ラロキシフェン塩酸塩水和物

(Raloxifene Hydrochloride Hydrate)

化学名:[6-Hydroxy-2-(4-hydroxyphenyl)benzo[b]thien-

3-yl [4-(2-piperidin-1-ylethoxy) phenyl]

methanone hydrochloride hydrate 分子式: C₂₈H₂₇NO₄S・HCl・H₂O

分子量:528.06

構造式:HO ·HCl·H₂O

状:本品は黄色の結晶性の粉末である。

点:約263℃ (分解)

【取扱い上の注意】

安定性試験3)

ラロキシフェン塩酸塩錠60mg「日新」は、最終包装製品を用 いた加速試験(40℃、相対湿度75%、6ヵ月)の結果、室温保 存において3年間安定であることが推測された。

ラロキシフェン塩酸塩錠60mg「日新」

(PTP包装) 100錠 500錠

(バラ包装) 500錠

【主要文献】

- 日新製薬株式会社 社内資料:生物学的同等性に関する資料
- 高折 修二, 他監訳:グッドマン・ギルマン薬理書 第12 版, 1511, 廣川書店 (2013)
- 3) 日新製薬株式会社 社内資料:安定性に関する資料

【文献請求先】

主要文献に記載の社内資料につきましても下記にご請求下さい。 日新製薬株式会社 安全管理部

〒994-0069 山形県天童市清池東二丁目3番1号 TEL 023-655-2131 FAX 023-655-3419

E-mail: d-info@yg-nissin.co.jp

製造販売元

②日新製薬株式会社

山形県天童市清池東二丁目3番1号